

## گزینش به کمک نشانگر SNP به منظور شناسایی گیاهان طالب مقاوم به فوزاریوم

شیما تقی خانی<sup>۱</sup>، حسین رامشینی<sup>۲\*</sup>، سید احمد سادات نوری<sup>۳</sup>، محمود لطفی<sup>۴</sup>، علی ایزدی دربندی<sup>۲</sup>، نعیمه سوسرایی<sup>۰</sup> و عبداله وروانی فراهانی<sup>۰</sup>

۱- دانشجوی کارشناسی ارشد، گروه علوم زراعی و اصلاح نباتات، پردیس ابوریحان، دانشگاه تهران، پاکدشت، تهران

۲- دانشیار، گروه علوم زراعی و اصلاح نباتات، پردیس ابوریحان، دانشگاه تهران، پاکدشت، تهران

۳- استاد، گروه علوم زراعی و اصلاح نباتات، پردیس ابوریحان، دانشگاه تهران، پاکدشت، تهران

۴- دانشیار، گروه علوم باگبانی، پردیس ابوریحان، دانشگاه تهران، پاکدشت، تهران

۵- دانشآموخته کارشناسی ارشد، گروه علوم باگبانی، پردیس ابوریحان، دانشگاه تهران، پاکدشت، تهران

(تاریخ دریافت: ۱۳۹۶/۰۳/۲۸ - تاریخ پذیرش: ۱۳۹۶/۱۲/۱۹)

### چکیده

طالبی محصول مهمی است که به صورت گستردگی در مناطق معتدل کشت می‌شود. یکی از مهم‌ترین بیماری‌های این گیاه پژمردگی آوندی ناشی از *Fusarium oxysporum* f.sp. *melonis* (Fom) است. این قارچ هر ساله زیان قابل توجهی به تولیدکنندگان این محصول در سراسر جهان وارد می‌کند. تولید ارقام مقاوم موثرترین راه برای کنترل این بیماری است. تا کنون برای این قارچ چهار نژاد<sup>۰</sup>، ۱، ۲ و ۱،۲ گزارش شده است که نژاد ۱ مهم‌ترین نژاد در نیمه شمالی کشور است. رقم محلی گرمک که به طور عمده در استان اصفهان کشت می‌شود به نژاد ۱ حساس است. تک ژن غالب Fom-2 باعث ایجاد مقاومت در برابر نژاد ۰ و ۱ می‌شود. در این تحقیق ژن مقاومت از یک رقم خارجی به نام ایزابل به رقم حساس یاده شده با روش تلاقي برگشتی به کمک نشانگر SNP انتقال داده شد. غربال گیاهان در نسل اول، دوم و سوم تلاقي برگشتی با روش مایه زنی گیاه‌چهای انجام گرفت. بخشی از این ژن در والدین توالی یابی شد و تفاوت‌های موجود در توالی آل‌های مقاوم و حساس گیاه‌چهای شد. به منظور تایید گیاهان مقاوم در نسل سوم تلاقي برگشتی پس از غربال با روش مایه زنی، از نشانگر SNP و روش شناسایی HRM استفاده شد. این روش به طور کامل سه ژنوتیپ مقاوم خالص، مقاوم ناخالص و حساس را از یکدیگر تفکیک کرد. مقاومت بسیاری از گیاهان حاصل از غربال با روش مایه زنی، با روش مولکولی نیز تایید شد؛ اگر چه تعداد از گیاهان مقاوم در روش مایه زنی، در روش مولکولی به عنوان حساس شناسایی شدند که بیانگر اعتبار بیشتر روش مولکولی در تعیین ژنوتیپ گیاهان است. با خودگشتنی و خالص‌سازی گیاهان مقاوم نسل BC<sub>3</sub> می‌توان رقم مقاوم گرمک را معرفی کرد.

واژگان کلیدی: پژمردگی آوندی، تلاقي برگشتی به کمک نشانگر، Fom-2

\* نویسنده مسئول، آدرس پست الکترونیکی: ramshini\_h@ut.ac.ir

باعث ایجاد مقاومت در برابر نژاد ۰ و ۱ می‌شود که با وجود نشانگر مولکولی مرتبط با این زن می‌توان در برنامه‌های اصلاحی گوناگون ژن مقاومت را به ارقام حساس منتقل کرد.

امروزه نشانگرهای مولکولی به عنوان ابزاری کارآمد نقش مهمی در روند اصلاح نباتات داشته و در ارزیابی تنوع ژنتیکی، شناسایی نواحی ژنومی کنترل کننده صفات کمی (QTL) و گزینش به کمک نشانگر کاربرد زیادی دارند (Mir Drikvand, 2016; Kaviani Charati et al., 2016). ژن Fom-2 پس از نقشه‌یابی، در سال ۲۰۰۴ توالی‌یابی شد که با شماره دسترسی DQ287965 در پایگاه اطلاعاتی داده‌های زیست فناوری (NCBI) می‌توان توالی آن را مشاهده کرد (Joobeur et al., 2004). از آن پس بر اساس توالی این ژن نشانگرهای مبتنی بر توالی (Sequence characterized amplified region, SCAR) طراحی و استفاده شده‌اند که می‌توان از آنها در برنامه‌های اصلاحی استفاده کرد (Oumouloud et al., 2012). در این روش که گزینش به کمک نشانگر (Marker assisted selection, MAS) نامیده می‌شود برای شناسایی گیاهان مقاوم و حساس، استفاده از عامل بیماری‌زا برای غربال گیاهان ضرورتی ندارد و با توجه به ژنتیپ نشانگری می‌توان ژنتیپ گیاه برای مکان ژنی مقاومت را تعیین کرد. نشانگرهای به کار رفته برای اصلاح این صفت در روش گزینش به کمک نشانگر ویژه آلل بوده و یا نشانگرهای مبتنی بر توالی هستند. بهینه‌سازی واکنش PCR برای این گونه نشانگرها جهت دستیابی به نتایج مطمئن و تکرارپذیر نیاز به صرف وقت زیادی دارد (Wang et al., 2011). علاوه بر این تعیین ژنتیپ افراد، محصول PCR باید الکتروفورز شود. در بین نشانگرهای دیگری که می‌توان برای این منظور استفاده کرد نشانگر SNP (Single nucleotide polymorphism) از جذابیت‌های زیادی برخوردار است. این نشانگر فراوانی بالایی در سطح ژنوم داشته و روش‌های زیادی برای شناسایی آن وجود دارد (Mammadov et al., 2012).

## مقدمه

طالبی (*Cucumis melo* L.) یکی از گیاهان مهم خانواده کدوئیان است. این گونه دارای انواع مختلفی است که طالبی متعلق به گروه *Cantalupensis* است (Prohens 2007 and Nuez, 2007). این گیاه یک محصول مهم با غیانی در مناطق گرمسیری و نیمه‌گرمسیری است، اما به صورت گسترده در کشورهای مناطق معتدل‌له نیز رشد می‌کند (Oumouloud et al., 2013). میزان تولید انواع خربزه و طالبی در ایران در سال ۲۰۱۳ حدود یک و نیم میلیون تن بوده است. به این ترتیب ایران پس از چین و ترکیه سومین تولید کننده بزرگ انواع طالبی و خربزه در جهان بوده است (FAO, 2013). این گیاه دگرگشتن است و گرده افشانی آن با حشرات انجام می‌شود.

پژمردگی آوندی یکی از جدی‌ترین و مهم‌ترین بیماری‌هایی است که باعث بروز خسارت در این محصول می‌شود. عامل این بیماری یک قارچ خاکزی به نام *Fusarium oxysporum* f.sp. *melonis* (Fom) است (Oumouloud et al., 2012). بر اساس بیماری‌زایی روی ارقام افتراقی طالبی، این قارچ به چهار نژاد ۰، ۱، ۲ و ۱,۲ طبقه‌بندی شده است (Tezuka et al., 2009) که نژاد ۱ از نظر اقتصادی ضررهای زیادی در کشور ایران وارد می‌کند (Madadkhah et al., 2012). عامل این بیماری روی بقایای محصولات غیرمیزبان و ریشه گیاهانی که در تناوب قرار می‌گیرند زنده می‌ماند و یا به صورت کلامیدوسپور برای چند دهه دوام می‌آورد (Tezuka et al., 2011). در حال حاضر کارآمدترین و موثرترین روش ایجاد مقاومت در برابر پژمردگی آوندی، استفاده از ژن‌های مقاومت می‌باشد (Tezuka et al., 2009). تک ژن‌های غالب Fom-1 و Fom-2 به ترتیب باعث ایجاد مقاومت در برابر نژادهای ۰ و ۲ و نژادهای ۰ و ۱ می‌شوند (Wang et al., 2000). از بین دو نژاد ۱ و ۲، نژاد ۱ گسترش بیشتری در ایران به ویژه در نیمه شمالی کشور دارد و خسارت این نژاد به محصول نیز بیشتر از نژاد ۲ است (Banihashemi, 2010).

HB146 (با دو نسل تلاقی برگشتی) به دست آمد که مقاومت به پژمردگی باکتریایی پیدا کردند (Zhijuan *et al.*, 2014). پژمردگی ورتیسیلیومی در بادمجان (*Solanum melongena*) توسط *Verticillium dahliae* که یک قارچ خاکزی است ایجاد می‌شود. نمونه جمع آوری شده P1388846 از گونه‌های وحشی *S. linnaeum* به این قارچ مقاومت نشان داده است. انتقال ژن مقاومت به بادمجان توسط روش اصلاحی تلاقی برگشتی به کمک نشانگر انجام شد. نتایج نشان داد که انتقال ژن مقاومت به ورتیسیلیوم به بادمجان موفقیت‌آمیز بوده است. علاوه بر این یک نشانگر مخصوص که با ژن مقاومت موجود در P1388846 پیوسته بود برای ردیابی این ژن در جمعیت-های تلاقی برگشتی مورد استفاده قرار گرفت (Liu *et al.*, 2014; Oumouloud *et al.*, 2014) و همکاران (Oumouloud *et al.*, 2013) بیماری پژمردگی فوزاریومی را مخرب‌ترین بیماری برای طالبی معرفی نمودند و بهترین روش کنترل آن را توسعه و استفاده از ارقام مقاوم معرفی کردند.

رقم گرمک یک رقم مهم طالبی در ایران است که طبق تحقیقات گذشته مشخص شد به نژاد ۱ بیماری حساس *Fusarium oxysporum* f.sp. *melonis* (Fom) است (Madadkhah *et al.*, 2012). با وجود نشانگرهای مولکولی مناسب و با توجه به اینکه ژن Fom-2 توالی‌یابی شده است، می‌توان با تلاقی برگشتی به کمک نشانگر ژن مقاومت را به این رقم منتقل کرد.

اگر چه این بیماری در ایران در مناطق کشت طالبی خسارت زیادی به بار می‌آورد، ولی متابفانه با وجود حساس بودن بسیاری از ارقام مهم از جمله رقم گرمک، هیچ اقدامی در خصوص اصلاح ژنتیکی آنها انجام نشده است. رقم گرمک به طور عمده در اصفهان کشت می‌شود اگرچه در مناطق دیگر ایران نیز کشت این رقم انجام می‌شود. هدف از این تحقیق انتقال مقاومت از رقم مقاوم فرانسوی با نام ایزابل (به عنوان والد بخشندۀ) به رقم حساس داخلی با نام گرمک با روش تلاقی برگشتی بود. در این روش از دو روش مایه‌زنی و روش نشانگری

ذوب با دقت بالا (High resolution melting curve, HRM) یک روش مبتنی بر PCR است که می‌تواند تفاوت‌های موجود در تغییرات فلئورسنس در نیم‌رخ ذوب قطعه تکثیر شده در واکنش PCR اندازه‌گیری می‌شود. طول قطعه، میزان GC و نوع توالی همگی بر منحنی ذوب تاثیر گذاشته و بنابراین می‌توان از آن برای شناسایی تفاوت‌های نوکلئوتیدی استفاده کرد (Taylor, 2009). از این فن‌آوری تاکنون برای تعیین ژنوتیپ SNP در تعدادی Hwang *et al.*, 2011; Khu *et al.*, 2012; Wu *et al.*, 2010 (and Monteros, 2012) استفاده شده است (and). با توجه به اینکه این تجزیه را پس از PCR و بدون خارج کردن تیوب‌ها از دستگاه می‌توان انجام داد، بنابراین خیلی سریع‌تر از روش نشانگرهای SCAR بوده و نیاز به الکتروفورز ندارد.

تاکنون از روش تلاقی برگشتی به کمک نشانگر برای اصلاح بسیاری از گیاهان برای مقاومت به تنی‌های زیستی استفاده شده است. بیماری کوتولگی زرد جو توسط ویروس BYDV ایجاد می‌شود. ژن مقاومت به این بیماری از واریته Franklin به واریته Sloop توسط روش اصلاحی تلاقی برگشتی به کمک نشانگر طی دو نسل تلاقی برگشتی و یک نسل خودگشتنی انتقال داده شد (Jefferies *et al.*, 2003). کپک سیاه حاصل از قارچ *Alternaria alternate* بیماری عمدۀ گوجه‌های رسیده در حال فرآوری است. پنج QTL با استفاده از گرینش به کمک نشانگر از *Alternaria alternata* به گوجه‌فرنگی زراعی منتقل شدند. RFLP و نشانگرهای مبتنی بر PCR پیرامون و درون نواحی کروموزومی حاوی QTL‌ها، برای گرینش به کمک نشانگر در طی نسل‌های تلاقی برگشتی و خودگشتنی استفاده شدند (Foolad *et al.*, 2012). روش اصلاحی تلاقی برگشتی به کمک نشانگر برای بهبود مقاومت لاین HN189 به پژمردگی باکتریایی در برنج موفق گزارش شده است. دو لاین بهبود یافته HB145 (با یک نسل تلاقی برگشتی) و

استفاده شد و به این ترتیب گیاهان مقاوم هتروزیگوت (Rr) از گیاهان حساس (rr) جدا شدند. برای هر خانواده چهار گلدان در نظر گرفته شد و در هر گلدان چهار گیاه کشت شد. یکی از گلدان‌ها به عنوان شاهد در نظر گرفته شد و آلودهسازی نشا در آنها انجام نگرفت. در حالی که در سه گلدان دیگر تعداد ۱۲ نشا قرار گرفتند که ریشه آنها با اسپور قارچ آلوده شده بود. به این ترتیب در مجموع برای هر خانواده تعداد ۱۲ گیاه غربال شد. گیاهان مقاوم تایید شده به مزرعه منتقل شده و در فصل گلدهی برای تولید نسل BC<sub>2</sub> با والد تکراری تلاقي برگشتی داده شدند. در نسل BC<sub>2</sub> نیز به همین ترتیب عمل شد و گیاهان مقاوم با روش آلودهسازی مصنوعی شناسایی شدند. سپس نسل BC<sub>3</sub> تولید شد. گیاهان حاصل در این نسل نخست با روش مایهزنی غربال شدند. برای تایید مولکولی گیاهان مقاوم به دست آمده از این مرحله از نشانگر SNP و تکنیک HRM استفاده شد.

**تعیین ژنوتیپ گیاهان با نشانگر SNP:** برای این منظور نخست ژن Fom-2 در گیاهان نسل والدی تعیین توالی شد. برای این منظور DNA از برگ گیاهان با روش CTAB استخراج شد (Murray and Thompson, 1980). یک جفت آغازگر به نام Fom2-1274 بر اساس اطلاعات موجود در مرکز ملی اطلاعات زیست فناوری (NCBI) طراحی شد (جدول ۱). واکنش زنجیره‌ای پلیمراز در حجم نهایی ۲۵ میکرولیتر در دستگاه ترموسیکلر SimpliAmp™ Thermal Cycler, Applied (Applied Biosystems) انجام شد. هر واکنش زنجیره‌ای پلیمراز (PCR) دارای ۱۲/۵ میکرولیتر از PCR Mastermix با غلظت ۱/۵ میلی مولار MgCl<sub>2</sub>, ۰/۶ میکرولیتر از هر آغازگر با غلظت ۱۰ میکرومولار، یک میکرولیتر از DNA ژنومی (با غلظت ۵۰ نانوگرم در هر میکرولیتر) و ۱۰/۳ میکرولیتر آب مقطر بود. همچنین برنامه انجام مراحل PCR به این ترتیب انجام شد:

تعیین ژنوتیپ SNP برای شناسایی گیاهان مقاوم و حساس در هر نسل تلاقي برگشتی استفاده شد.

## مواد و روش‌ها

در این آزمایش از دو رقم طالبی استفاده شد. رقم ایزابل که یک رقم فرانسوی بوده و مقاوم به نژاد ۱ بیماری Fusarium oxysporum f.sp. melonis (Fom) است و رقم گرمک که به این نژاد حساس هستند. اگرچه در منابع گوناگون مقاومت و حساسیت این ارقام بررسی شده بود (Madadkhah et al., 2012; Wang et al., 2000)، با این وجود در این تحقیق برای اطمینان از وضعیت آنها آزمون آلودهسازی انجام گرفت و مقاومت و حساسیت آنها تایید شد.

**ارزیابی گیاهان برای مقاومت به بیماری:** برای آلودهسازی ارقام مذکور با اسپور قارچ از روش فروبردن ریشه در سوسپانسیون کنیدیوم به میزان ۱۰<sup>6</sup> اسپور در میلی لیتر استفاده شد (Banihashemi, 2010). گیاهچه‌های آلوده شده در گلدان‌هایی به قطر ۱۳ سانتی‌متر حاوی پیت‌ماس و ماسه بادی اتوکلاو شده (با نسبت ۲:۱) کشت شدند. گلدان‌ها در دمای ۲۵–۲۰ درجه سانتی‌گراد قرار داده شدند. سپس گیاهان هر روزه بررسی شدند و گیاهانی که در مدت ۵–۷ روز نخست به علت شوک نشا از بین رفته حذف شدند. از روز هفتم علائم ایجاد شده روی گیاهچه‌ها شامل زردی و پژمردگی ساقه یادداشت شد. به این ترتیب گیاهان حساس و مقاوم شناسایی شدند. تعدادی از گیاهچه‌های دارای علایم برای بررسی علت ظهور این علایم، انتخاب و در محیط PDA کشت شدند و به این ترتیب عامل بیماری دوباره از این گیاهان جداسازی شد.

**تلاقي گیاهان و تولید نسل‌های تلاقي برگشتی:** در این آزمایش نخست تلاقي بین رقم مقاوم (ایزابل با ژنوتیپ RR) با رقم حساس (گرمک با ژنوتیپ rr) انجام شد. سپس گیاهان F<sub>1</sub> (با ژنوتیپ Rr) با گرمک (رقم تکراری) تلاقي برگشتی داده شدند تا نسل BC<sub>1</sub> تولید گردد. برای شناسایی گیاهان مقاوم و حساس از روش آلوده سازی

پلاسمید از کلینی‌های سفید انجام شد و با برش آنزیمی با EcoRI درج قطعه مورد نظر در پلاسمید تایید شد. برای هر ژنوتیپ سه کلینی مثبت انتخاب شد و پلاسمید استخراج شده برای توالی‌یابی به کار گرفته شد. توالی‌یابی توسط شرکت Bioneer کرده جنوبی انجام گرفت. توالی‌های به دست آمده توسط نرم افزار BioEdit بررسی شده و SNP‌های موجود بین توالی گیاه مقاوم (ایزابل) و حساس (گرمک) شناسایی شد. ناحیه‌ای از توالی به طول ۹۹ جفت باز که در آن تفاوت بین ژنوتیپ مقاوم و حساس یک نوکلئوتید بود انتخاب شد. آغازگرهای جدید برای آزمایش HRM طراحی شدند. برای انجام آزمایش LightCycler® 96 (Roche, Germany) System از دستگاه ریل تایم پی سی آر (Roche, Germany) استفاده شد. برای این منظور، واکنش PCR در حجم ۲۰ میکرولیتر انجام شد. هر واکنش دارای ۴ میکرولیتر از مستر میکس HiFi HRM (شرکت فارابین)، ۰/۵ میکرولیتر از هر کدام از آغازگرهای ۱۳ میکرولیتر آب قطره و ۲ میکرولیتر DNA الگو (با غلظت ۳۰ نانوگرم در میکرولیتر) بود. چرخه دمایی به صورت ۹۵ درجه سانتی‌گراد برای ۱۵ دقیقه جهت فعال سازی آنزیم بود. سپس ۴۰ بار چرخه زیر تکرار شد: ۹۵ درجه سانتی‌گراد برای ۱۵ ثانیه، ۶۱ درجه سانتی‌گراد برای ۲۰ ثانیه و ۷۲ درجه سانتی‌گراد برای ۲۰ ثانیه. محصولات PCR بدون خارج سازی از دستگاه با استفاده از مقایسه منحنی‌های متفاوت ذوب هر نمونه بررسی شدند. منحنی به دست آمده سپس برای تعیین ژنوتیپ‌ها بررسی شد. در واقع دو آلل مقاوم و حساس تنها در یک نوکلئوتید تفاوت داشتند (شکل ۳). در آلل مقاوم در این نقطه جفت باز GC و در آلل حساس در این نقطه جفت باز AT وجود دارد. بنابراین در رقم حساس که به صورت rr است همه قطعات تکثیر شده در PCR دارای جفت باز AT در این نقطه هستند که منحنی ذوب مخصوص به خود را خواهند داشت. از طرفی در گیاه مقاوم خالص که به صورت RR است همه قطعات تکثیر شده در این نقطه GC خواهند داشت که منحنی ذوب آنها با منحنی ذوب گیاه حساس

جدول ۱- توالی آغازگرهای مورد استفاده در این آزمایش به منظور جداسازی بخشی از ژن Fom-2 از رقم ایزابل و گرمک و آغازگرهای به کار رفته برای آزمایش تعیین ژنوتیپ SNP به کمک روش HRM

Table 1. Sequences of primers used for amplification of a part of *Fom-2* gene in 'Isabelle' and 'Garmak', and also the sequences of primers used for SNP genotyping using HRM method

نام آغازگر Primer name	توالی (۵'-۳') Sequence (۵'-۳')	دماهی اتصال (°C) Annealing temperature (°C)
Fom2-1274	ATCGGGTTGAAGAAG GTGTAA AAGTGGGTTGGAGC ATA	55
	AACTTGAGATTGCAGCT TCG	
Fom2-HRM	ATTCTCAAGCTTGGG AAGAAC	61

مرحله اول در دمای ۹۴ درجه سانتی‌گراد به مدت ۵ دقیقه (واسرشت سازی اولیه) انجام شد. مرحله دوم شامل دمای ۹۴ درجه سانتی‌گراد به مدت ۴۵ ثانیه، دمای ۶۱ درجه سانتی‌گراد به مدت یک دقیقه و دمای ۷۲ درجه سانتی‌گراد به مدت دو دقیقه به تعداد ۳۵ چرخه تکرار شد. به منظور تکثیر تکمیلی قطعات ناقص، مرحله پایانی در دمای ۷۲ درجه سانتی‌گراد به مدت ۵ دقیقه انجام گرفت. در پایان از هر محصول واکنش زنجیره‌ای پلیمراز ۵ میکرولیتر روی ژل آکارز ۱/۲٪ آماده‌سازی شده در بافر ۱ TAE ۰/۵ µg/ml به مدت ۲۰–۳۰ دقیقه رنگ‌آمیزی شد. قطعه تکثیر شده از ژل جداسازی شده و با کیت خالص‌سازی ژل (Bioneer Corporation, Korea) ذرات ژل حذف pGEM-T گردید. سپس قطعه به دست آمده در ناقل Easy Vector Systems (Promega Corporation, Madison, WI, USA) استفاده شرکت پرومگا گرفت. از باکتری‌های مستعد *E.coli* سویه DH5α استفاده شد و پلاسمید به درون باکتری مورد نظر منتقل گردید. سپس باکتری‌های ترازیخت در محیط LB/Amp/X-Gal قرار گرفته و کلینی‌های سفید انتخاب شدند. استخراج

تکثیر بخشی از ژن 2 در این دو رقم، توالی یابی این قطعه انجام شد. طول قطعه توالی یابی شده ۱۲۷۴ جفت باز بود. بین دو توالی تفاوت‌های زیادی وجود داشت. ولی از آنجا که برای آزمایش HRM توصیه می‌شود و تفاوت توالی در یک نوکلئوتید باشد، بنابراین بخشی از این توالی که در آن تفاوت بین رقم مقاوم و حساس یک نوکلئوتید باشد انتخاب شد. این بخش در شکل ۳ نشان داده شده است. پس از تکثیر این بخش در دستگاه Real time PCR و به دست آوردن منحنی ذوب، تفاوت بین ژنوتیپ‌های مقاوم خالص و ناخالص و حساس کاملاً مشخص بود. بنابراین از این روش برای تایید گیاهان مقاوم به دست آمده از مرحله آزمون آلوده‌سازی استفاده شد. نتایج نشان داد که بسیاری از گیاهان در آزمون آلوده‌سازی به درستی تعیین ژنوتیپ شده بودند. به طوری که نزدیک به ۹۰ درصد گیاهان دارای الگوی هتروزیگوت بودند. به عبارتی حدود ۱۰ درصد گیاهان در مرحله غربال با روش آلوده‌سازی مصنوعی به اشتباه به عنوان مقاوم گروه‌بندی شده بودند. شکل ۴ و ۵ الگوی‌های گوناگون منحنی ذوب را برای ۹ گیاه مقاوم نسل BC<sub>3</sub> که از آزمون آلوده سازی به دست آمده بودند، نشان می‌دهد. در شکل ۴ و ۵ سه ژنوتیپ ایزابل، گرمک و F<sub>1</sub> آنها به عنوان گیاهان شاهد به کار گرفته شدند. از بین ۹ گیاه تنها یک گیاه الگوی حساس را نشان داد که ممکن است به خاطر اشتباه در آزمون آلوده سازی به عنوان گیاه مقاوم طبقه‌بندی شده باشد.

یکی از عوامل بیماری‌زای خطرناک در خربزه و طالبی Fusarium oxysporum f.sp. melonis قارچ خاکزی (Fom) است که باعث ایجاد بیماری پژمردگی آوندی می‌شود (Oumouloud *et al.*, 2012). عامل این بیماری در خاک باقی مانده و تولید کلامیدیوسپور با دوام و پایدار می‌کند (Tezuka *et al.*, 2011). یکی از روش‌های مناسب کنترل این عامل بیماری‌زاء، استفاده از ارقام مقاوم و به طور کلی استفاده از ژرمپلاسم مقاومت می‌باشد. در این

متفاوت خواهد بود. در گیاه هتروزیگوت یا هیبرید که هر دو آلل GC و AT وجود دارد به دلیل تشکیل هترودوبلکس‌ها و همودوبلکس‌ها در فرآیند ذوب، منحنی منحصر به فردی به دست می‌آید که از دو منحنی قبلی کاملاً قابل تمایز است. به این ترتیب هر کدام از سه ژنوتیپ را می‌توان با دقت بالا تعیین کرد.

## نتایج و بحث

**آلوده سازی گیاهان والدی برای تایید مقاومت و حساسیت:** پس از آلوده‌سازی ریشه گیاهان با اسپور قارچ و طی پنج روز نخست، گیاهانی که به خاطر شوک جابه‌جایی نشا از بین رفته بودند از گلدان‌ها به آرامی حذف شدند. یک هفته پس از آلوده سازی آثار بیماری در گیاهان حساس کم‌کم آشکار شد. دو هفته پس از آلودگی گیاهان حساس کاملاً زرد شدند. پس از سه هفته گیاهان حساس کاملاً از بین رفته‌ند. شکل ۱ گیاهان مقاوم و حساس را سه هفته پس از آلوده سازی نشان می‌دهد. این شکل تصویر دو رقم ایزابل و گرمک را نشان می‌دهد. همان‌گونه که مشخص است رقم ایزابل با وجود آلوده سازی کاملاً سالم است در حالی که گیاهان رقم گرمک کاملاً از بین رفته‌اند.

**غربال گیاهان در نسل BC<sub>1</sub>, BC<sub>2</sub> و BC<sub>3</sub>:** برای شناسایی گیاهان مقاوم هتروزیگوت در نسل BC<sub>1</sub>, BC<sub>2</sub> و BC<sub>3</sub> گیاهان با عامل بیماری‌زا غربال شدند. به طوری که تعداد ۱۲ گیاه از هر خانواده آلوده سازی شد. شکل ۲ واکنش گیاهان را نشان می‌دهد. با توجه به اینکه در هر گلدان تعداد چهار نشا کشت شده بود طبق وراثت مندلی این احتمال وجود دارد که در یک گلدان گیاهان حساس و مقاوم وجود داشته باشند. در واقع در شکل ۲ این نکته به صورت آشکار مشخص شده است. در این تصویر در یک گلدان یک گیاه سالم باقی ماند در حالی که بقیه گیاهان از بین رفته‌اند. بنابراین گیاه سالم دارای ژنوتیپ Rr و گیاهان حساس از بین رفته دارای ژنوتیپ rr هستند.

**تعیین ژنوتیپ گیاهان نسل BC<sub>3</sub> با روش HRM:** پس از



شکل ۱- تصویر گیاه حساس در سمت راست (گرمک) و مقاوم در سمت چپ (ایزابل) پس از سه هفته آلوده سازی با نژاد ۱ عامل بیماری‌زای فوزاریوم (*Fusarium oxysporum* f.sp. *melonis*)

Figure 1. ‘Garmak’ as the susceptible genotype (right) and ‘Isabelle’ as the resistant genotype (left) after three weeks of inoculation with race 1 of *Fusarium oxysporum* f.sp. *melonis*



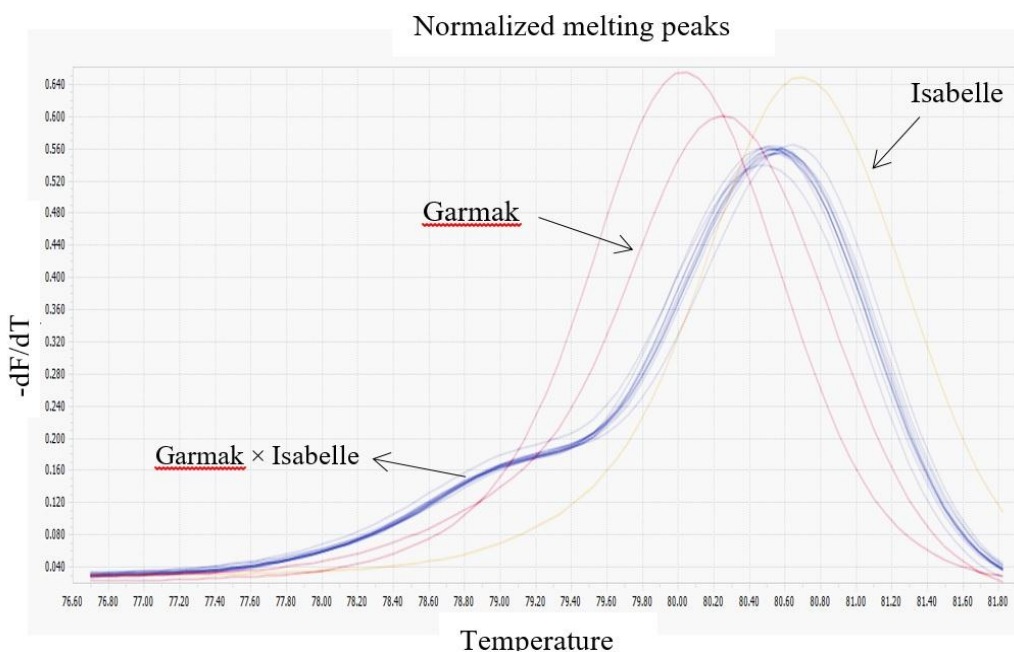
شکل ۲- نتیجه غربال گیاهان نسل  $BC_2$  رقم گرمک به عنوان والد گیرنده. گیاهان موجود در این گلدان آلوده شده‌اند ولی به دلیل اینکه در این خانواده دو گروه گیاه مقاوم و حساس (به ترتیب  $Rr$  و  $rr$ ) وجود دارد، برخی گیاهان مقاوم بوده و سالم هستند در حالی که برخی گیاهان حساس بوده و دو هفته پس از آلوده سازی کاملاً از بین رفته‌اند. در این گلدان ۴ گیاه از خانواده یاد شده کشت شده بود

Figure 2. The result of screening of plants in  $BC_2$  generation for ‘Garmak’ as the recurrent parent. The plants were inoculated with the pathogen but, as there were two groups of resistant and susceptible plants ( $Rr$  and  $rr$ , respectively), some plants were unaffected while others were died after two weeks. In this pot 4 plants were transplanted for screening

	10	20	30	40	50
Isabelle (Resistant)	AACTTGAGATTTGCAGCTCGATGGCGTTCAAATTATAGACAACGAGTTC				
Garmak (Susceptible)	.....				A.....
	60	70	80	90	
Isabelle (Resistant)	TATGGTAATGATCCAACCAAAGAAGGTTCTTCCCAAAGCTTGAGAAAT				
Garmak (Susceptible)	.....				

شکل ۳- توالی بخشی از زن Fom-2 در دو رقم ایزابل و گرمک. در این محدوده یک SNP وجود دارد. این محدوده توسط آغازگرهای Fom2-HRM تکثیر شد که طولی برابر ۹۹ جفت باز دارد. به دلیل وجود SNP الگوی منحنی ذوب در افراد مقاوم هموژیگوت، مقاوم هتروژیگوت و حساس (هموزیگوت) متفاوت خواهد بود که از این روش می‌توان به ژنتوتیپ فرد پی برد

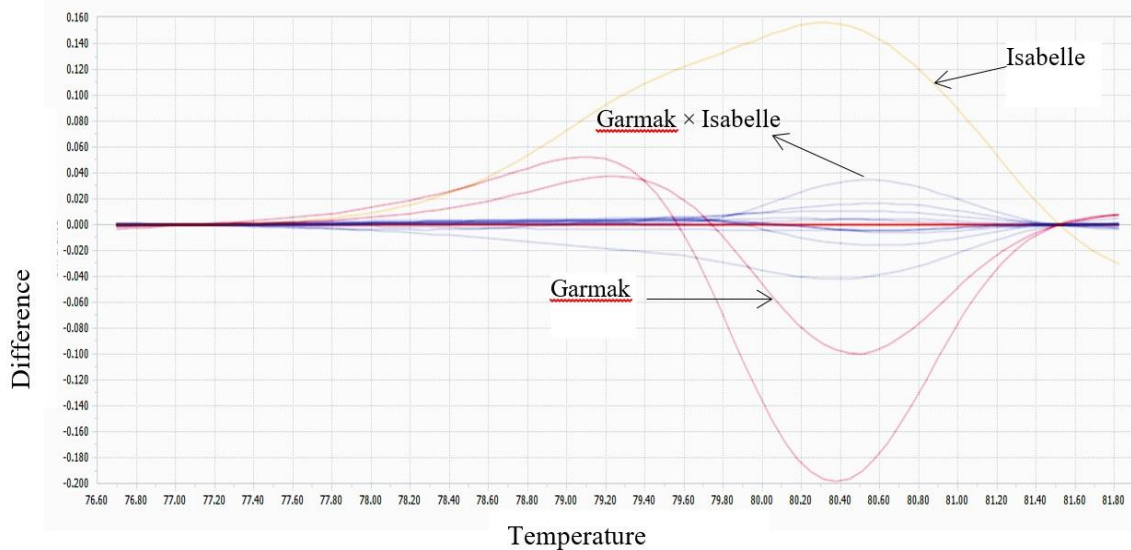
Figure 3. The selected part of Fom-2 sequence in two varieties of ‘Isabelle’ and ‘Garmak’. In this part of the gene, there is one SNP. This fragment with the length of 99 bp was amplified by Fom2-HRM primers. Due to existence of SNP, the pattern of melting curve among resistant homozygote, resistant heterozygote and susceptible (homozygote) would be different. This feature was used for genotyping of different genotypes.



شکل ۴- منحنی تغییرات در فلئورسنس به ازای تغییر در دما در ژنتوتیپ‌های مختلف. سه ژنتوتیپ گرمک، ایزابل و F<sub>1</sub> آنها به عنوان ژنتوتیپ‌های شاهد در این آزمایش به کار گرفته شدند. تفاوت الگوی منحنی در سه ژنتوتیپ شاهد کاملاً آشکار است. به این ترتیب ژنتوتیپ‌های ناشناخته نسل BC<sub>3</sub> به راحتی تعیین ژنتوتیپ شدند

Figure 4. The curve of fluorescence intensity change vs. temperature change in different genotypes. ‘Garmak’, ‘Isabelle’ and their hybrid tested as the control genotypes in this analysis. The patterns of control genotypes are distinctly different. According to these patterns, the BC<sub>3</sub> plants were genotyped easily

Normalized minus heterozygous type



شکل ۵- منحنی تفاوت در تغییرات فلئورسنس نسبت به ژنوتیپ ۶ که هتروزیگوت بود. در این شکل نیز الگوی منحنی برای سه ژنوتیپ مقاوم، حساس و  $F_1$  کاملاً متفاوت است و تعیین ژنوتیپ افراد به راحتی انجام شد

Figure 5. The curve of difference in fluorescence change relative to genotype number 6 which was heterozygote. In this figure, the pattern of curve is clearly different in resistant, susceptible and hybrid genotypes and plants were genotyped clearly

توالی DNA رمزگردن ژن *Fom-2* طولی برابر ۳۳۰۷ جفت باز دارد که پروتئینی با طول ۱۰۷۳ اسیدآمینه را رمز می‌کند. این ژن پروتئین R نوع NBS-LRR را رمز می‌کند (Joobeur *et al.*, 2004). مطالعات گذشته نشان داده‌اند که تفاوت توالی بین آلل مقاوم و حساس بسیار زیاد است به طوری که بین نوکلئوتید ۱۵۷۷ تا ۳۲۲۱ در انتهای ۳' این ژن بیش از ۲۸ تفاوت نوکلوتیدی بین آلل مقاوم و حساس گزارش شده است (Oumouloud *et al.*, 2012). برای اینکه الگوی منحنی ذوب ساده باشد و بتواند به راحتی سه ژنوتیپ مقاوم خالص، مقاوم ناخالص و حساس را از یکدیگر تفکیک کند، بخشی از توالی که دارای یک SNP بین رقم مقاوم و حساس باشد، انتخاب شد. ژنوتیپ SNP در رقم مقاوم ایزابل به صورت G/C و در گرمک به صورت A/T بود. تعیین ژنوتیپ به روش HRM هزینه کمتری نسبت به روش‌های دیگر دارد. در مقایسه با روش‌هایی که در آن برای شناسایی SNP پس از PCR از آنزیم‌های برشی استفاده می‌کنند یا از کاوشگر برای شناسایی آن کمک می‌گیرند، روش HRM سریع‌تر و

آزمایش غربال گیاهان نسل  $BC_1$ ,  $BC_2$  و  $BC_3$  برای مقاومت به بیماری به روش آلوه سازی انجام شد. گیاهان در این مرحله یا به طور کامل مقاوم بودند و یا پس از سه هفته کاملاً از بین رفتند. در این مدت گیاهانی که مقاومت کمی از خود نشان دهنده نشد. بنابراین به نظر می‌رسد ژن‌های کوچک اثر نقش چندانی در کم یا زیاد کردن مقاومت به بیماری ندارند و مقاومت به طور کامل عمودی بوده و توسط یک ژن کنترل می‌شود. در مورد مقاومت‌های تک ژنی همواره این نگرانی وجود دارد که ممکن است به دلیل آشکار شدن نژادهای جدید، مقاومت به این بیماری شکسته شود. با این وجود اگر چه از این ژن سال‌ها برای اصلاح این گیاه برای مقاومت به فوزاریوم استفاده شده است، تاکنون گزارشی از شکسته شدن مقاومت دیده نشده است و تعداد نژادهای این قارچ همچنان عبارت از نژادهای ۰، ۱، ۲ و ۱,۲ می‌باشد (Oumouloud *et al.*, 2013, 2008; Wang *et al.*, 2011; Zheng *et al.*, 1999).

اگرچه آلوده سازی مصنوعی با دقت بالا انجام گرفت اما غربال گیاهان مقاوم با نشانگر SNP و روش HRM وجود تعدادی گیاه حساس را در بین گیاهان گزینش شده آشکار کرد. این نتیجه نشان می‌دهد کارآیی نشانگرهای مولکولی برای شناسایی گیاهان مقاوم بهتر از روش آلوده‌سازی مصنوعی است. به این مزیت می‌توان این نکته را نیز افروزد که با به کارگیری نشانگرهای مولکولی در وقت و هزینه صرفه جویی قابل توجهی می‌شود.

برای بازیابی ژنوم والد تکراری به حدود ۵ تا ۶ تلاقي برگشتی نیاز است. در نسل تولید شده در تحقیق حاضر یعنی  $BC_3$  به طور متوسط ۹۳/۷۵ درصد از ژنوم مربوط به والد تکراری هستند. با توجه به اینکه رقم ایزابل خود یک لینه اصلاح شده است و از نظر بسیاری از صفات از مطلوبیت بالایی برخودار است، به نظر می‌رسد انجام تلاقي برگشتی چهارم نیاز نباشد. بنابراین با خودگشتنی گیاهان مقاوم در نسل  $BC_3$ ، می‌توان فرزندان RR را شناسایی کرده و رقم جدید گرمک که مقاوم به این نژاد است را معرفی کرد. در تحقیقاتی که در مورد دیگر گیاهان انجام شده است تعداد تلاقي برگشتی کمتر از ۵ نسل بوده است. به عنوان نمونه در برنج از ۳ نسل تلاقي برگشتی برای انتقال مقاومت به بلاست باکتریایی از رقم Win et al., (2013). همچنین برای انتقال ۵ QTL عامل مقاومت به علف هرز استریگا (*Striga hermonthica*) از رقم مقاوم به رقم حساس در سورگوم، استفاده از سه نسل تلاقي برگشتی و یک نسل خودگشتنی موفقیت‌آمیز گزارش شده است (Yohannes et al., 2015). بیماری کوتولگی زرد جو توسط ویروس BYDV ایجاد می‌شود. در پژوهشی، ژن مقاومت به این بیماری (*Yd2*) با کمک نشانگر هم باز پیوسته، توسط دو نسل تلاقي برگشتی و یک نسل خودگشتنی انتقال داده شد (Jefferies et al., 2003).

تحقیق حاضر اولین مطالعه در مورد اصلاح این گیاه با روش تلفیقی کلاسیک و مولکولی است. رتبه بندی ایران به عنوان سومین تولید کننده این محصول در جهان نشان

راحت‌تر است. ضمن اینکه نیاز به الکتروفورز ندارد (Hwang et al., 2011)

یکی از ایرادهای روش گزینش به کمک نشانگر این است که ممکن است در حین میوز، پیوستگی بین ژن و نشانگر به دلیل وقوع کراسینگ اور شکسته شود و گیاهان حساس به جای مقاوم گزینش شوند. در مورد تحقیق حاضر این مشکل وجود ندارد زیرا نشانگر به کار گرفته شده یک نشانگر کارکرده است، به این معنی که از توالی خود ژن مقاومت به دست آمده است. این نشانگرها در به نژادی گیاهی و جانوری کاربرد زیادی دارند. کارآمدی این نشانگرها در تحقیقات گوناگون اثبات شده است (Hayashi et al., 2006; Li et al., 2009; Whitaker et al., 2010) *Fusarium* ژن‌های مقاومت به *oxysporum* در چغندر قند با روش HRM (Lucchi et al., 2017) و همچنین گزینش به کمک نشانگر برای ژن-های مقاومت به بلاست در برنج با کمک روش HRM (Luo et al., 2017) از مثال‌هایی هستند که می‌توان در این زمینه به آنها اشاره نمود. تعیین ژنوتیپ SNP در یونجه با روش HRM و ترسیم نقشه ژنتیکی از دیگر پژوهش‌های Wang (Han et al., 2012) انجام شده در این زمینه است (Wang et al., 2011) بر اساس SNP موجود و همکاران (Wang et al., 2012) در ناحیه LRR ژن *Fom-2* در گیاهان جمعیت  $F_2$  که از تلاقي دو گیاه حساس و مقاوم طالبی بدست آمده بودند، تعدادی نشانگر CAPS پیوسته با این ژن و همچنین نشانگر AS-PCR طراحی کردند. آنها این نشانگرها را بر روی ۳۴ ژنوتیپ دیگر از طالبی به کار بردن و حساس و مقاوم بودن آنها به نژاد یک فوزاریوم را اثبات کردند. Oumouloud (Oumouloud et al., 2012) در پژوهشی به منظور پیشبرد راحت‌تر برنامه اصلاحی برای شناسایی گیاهان مقاوم از حساس نشانگر مولکولی SCAR بر اساس نقاط SNP موجود در ناحیه LRR طراحی و برای شناسایی ۲۷ ژنوتیپ طالبی استفاده کردند.

### سپاسگزاری

نگارندگان از صندوق حمایت از پژوهشگران و فن آوران کشور که با تامین اعتبار پژوهشی (شماره گرن特 ۳۶۹۹۸/ص۹۲) انجام این تحقیق را ممکن ساخت تشکر می‌کنند. همچنین گروه محترم گیاه‌بیشکی پردیس ابوریحان اسپور قارچ عامل بیماری‌زا را در اختیار گروه تحقیقاتی این طرح گذاشت که به این ترتیب از این همکاری صمیمانه قدردانی می‌کنیم.

دهنده توانایی بالای کشور در تولید این محصول است اما متساقنه ارقام کشت شده در کشور هنوز ارقام بومی هستند که عملکرد و کیفیت بالایی ندارد. بنابراین به کارگیری روش‌های اصلاحی کلاسیک و مولکولی برای اصلاح این گیاه ضروری به نظر می‌رسد. تحقیق حاضر نشان داد این روش‌ها برای اصلاح این گیاه امکان پذیر است.

### References

- Banihashemi, Z.** (2010). Reaction of *Cucumis melo* cultivars to races of *Fusarium oxysporum* f. sp. *melonis* the cause of melon vascular wilt. *Iranian Journal of Plant Pathology*, **46**: 5-7 (In Persian).
- FAO.** (2013). FAOSTAT. Food and Agricultural Organization of the United Nations. Available at [http://www.fao.org/faostat/en/#rankings/countries\\_by\\_commodity](http://www.fao.org/faostat/en/#rankings/countries_by_commodity). FAO. Rome, Italy.
- Foolad, M.R. and Panthee, D.R.** (2012). Marker-Assisted selection in tomato breeding (Review). *Critical Reviews in Plant Sciences*, **31**: 93-123.
- Hayashi, K., Yoshida, H. and Ashikawa, I.** (2006) Development of PCR-based allele-specific and InDel marker sets for nine rice blast resistance genes. *Theoretical and Applied Genetics*, **113**: 251-260.
- Han, Y., Khu, D.M. and Monteros, M.** (2012). High-resolution melting analysis for SNP genotyping and mapping in tetraploid alfalfa (*Medicago sativa* L.). *Molecular Breeding*, **29**: 489-501.
- Hwang, J.H., Ahn, S.G., Oh, J.Y., Choi, Y.W., Kang, J.S. and Park, Y.H.** (2011). Functional characterization of watermelon (*Citrullus lanatus* L.) EST-SSR by gel electrophoresis and high resolution melting analysis. *Scientia Horticulturae*, **130**: 715-724.
- Jeffries, S.P., King, B.J., Barr, A.R., Warner, P., Logue, S.J. and Langridge, P.** (2003). Marker-assisted backcross introgression of the *Yd2* gene conferring resistance to barley yellow dwarf virus in barley. *Plant Breeding*, **122**: 52-56.
- Joobeur, T., King, J.J., Nolin, S.J., Thomas, C.E. and Dean, R.A.** (2004). The fusarium wilt resistance locus *Fom-2* of melon contains a single resistance gene with complex features. *Plant Journal*, **39**: 283-297.
- Kaviani Charati, A., Sabouri, H., Fallahi, H.A. and Jorjani, E.** (2016) QTL Mapping of Spike Characteristics in Barley using F3 and F4 Families Derived from Badia × Komino Cross. *Journal of Plant Genetic Research*, **3(1)**: 13-28 (In Persian).
- Khu, Y.H.D. and Monteros, M.J.** (2012). High-resolution melting analysis for SNP genotyping and mapping in tetraploid alfalfa (*Medicago sativa* L.). *Molecular Breeding*, **29**: 489–501.
- Li, Y.H., Zhang, C., Gao, Z.S., Smulders, M.J.M., Ma, Z., Liu, Z.X., Nan, H.Y., Chang, R.Z. and Qiu, L.J.** (2009). Development of SNP markers and haplotype analysis of the candidate gene for *rhg1*, which confers resistance to soybean cyst nematode in soybean. *Molecular Breeding*, **24**: 63-76.
- Liu, J., Zheng, Z., Zhou, X., Feng, C. and Zhuang, Y.** (2014) Improving the resistance of eggplant (*Solanum melongena*) to Verticillium wilt using wild species *Solanum innaeanum*. *Euphytica*, **201**: 463-469.
- Lucchi, C.D., Stevanato, P., Hanson, L. and McGrath, M.** (2017). Molecular markers for improving control of soil-borne pathogen *Fusarium oxysporum* in sugar beet. *Euphytica*, **213(71)**: 1-14.
- Luo, W., Huang, M., Guo, T., Xiao, W., Wang, J., Yang, G., Liu, Y., Wang, H., Chen, Z. and**

- Zhuang, C.** (2017). Marker-assisted selection for rice blast resistance genes Pi2 and Pi9 through high-resolution melting of a gene-targeted amplicon. *Plant Breeding*, **136**: 67-73.
- Madadkhah, E., Lotfi, M., Nabipour, A., Rahmanpour, S., Banihashemi, Z. and Shoorooei, M.** (2012). Enzymatic activities in roots of melon genotypes infected with *Fusarium oxysporum* f. sp. *melonis* race 1. *Scientia Horticultura*, **135**: 171-176.
- Mammadov, J., Chen, W. and Mingus, J.** (2012). Development of versatile gene-based SNP assays in maize (*Zea mays* L.). *Molecular Breeding*, **29**: 779-790.
- Mir Drikvand, R.** (2016) Investigation of Heritability of Morphological Traits and Genetic Diversity among Rainfed Barley Genotypes Using Molecular and Morphological Markers. *Journal of Plant Genetic Researches*, **3(2)**: 69-82 (In Persian).
- Murray, H.G. and Thompson, W.F.** (1980) Rapid isolation of high molecular weight DNA. *Nucleic Acids Research*, **8**: 4321-4325.
- Oumouloud, A., Arnedo-Andres, M.S., Gonzalez-Torres, R. and Alvarez, J.M.** (2008). Development of molecular markers linked to the *Fom-1* locus for resistance to Fusarium race 2 in melon. *Euphytica*, **164**: 347-356.
- Oumouloud, A., El-Otmani, M., Chikh-Rouhou, H., Claver, A.G., Torres, R.G., Perl-Treves, R. and Alvarez, J.M.** (2013). Breeding melon for resistance to Fusarium wilt: recent developments. *Euphytica*, **192**: 155-169.
- Oumouloud, A., Mokhtari, M., Chikh-Rouhou, H., Arnedo-Andres, M.S., Gonzalez-Torres, R. and Alvarez, J.M.** (2012). Characterization of the Fusarium wilt resistance *Fom-2* gene in melon. *Molecular Breeding*, **30**: 325-334.
- Prohens, J. and Nuez, F.** (2007). *Vegetables I: Asteraceae, Brassicaceae, Chenopodiaceae, and Cucurbitaceae*. Springer Science & Business Media, Berlin, DE.
- Taylor, C.F.** (2009). Mutation scanning using high-resolution melting. *Biochemical Society Transactions*, **37**: 433-437.
- Tezuka, T., Waki, K., Kuzuya, M., Ishikawa, T., Takatsu, Y. and Miyagi, M.** (2011). Development of new DNA markers linked to the Fusarium wilt resistance locus *Fom-1* in melon. *Plant Breeding*, **130**: 261-267.
- Tezuka, T., Waki, K., Yashiro, K., Kuzuya, M., Ishikawa, T., Takatsu, Y. and Miyagi, M.** (2009). Construction of a linkage map and identification of DNA markers linked to *Fom-1*, a gene conferring resistance to *Fusarium oxysporum* f. sp. *melonis* race 2 in melon. *Euphytica*, **168**: 177-188.
- Wang, S., Yang, J. and Zhang, M.** (2011). Developments of functional markers for *Fom-2*-mediated fusarium wilt resistance based on single nucleotide polymorphism in melon (*Cucumis melo* L.). *Molecular Breeding*, **27**: 385-393.
- Wang, Y.H., Thomas, C.E. and Dean, R.A.** (2000). Genetic mapping of a fusarium wilt resistance gene (*Fom-2*) in melon (*Cucumis melo* L.). *Molecular Breeding*, **6**: 379-389.
- Whitaker, V.M., Bradeen, J.M., Debener, T., Biber, A. and Hokanson, S.C.** (2010). *Rdr3*, a novel locus conferring black spot disease resistance in tetraploid rose: genetic analysis, LRR profiling, and SCAR marker development. *Theoretical and Applied Genetics*, **120**: 573-585.
- Win, K.M., Korinsak, S., Sirithunya, P., Lanceras-Siangliw, J., Jamboonsri, W., Da, T., Patarapuwadol, S. and Toojinda, T.** (2013). Marker assisted introgression of multiple genes for bacterial blight resistance into aromatic Myanmar rice MK-75. *Field Crops Research*, **154**, 164-171.
- Wu, S.B., Franks, T.K., Hunt, P., Wirthensohn, M.G., Gibson, J.P. and Sedgley, M.** (2010). Discrimination of SNP genotypes associated with complex haplotypes by high resolution melting analysis in almond: Implications for improved marker efficiencies. *Molecular Breeding*, **25**: 351-357.
- Yohannes, T., Tesfamichael, A., Kiambi, D., Folkertsma, R., Tom Hash, C., Ngugi, K., Mutitu, E., Abraha, N., Weldetsion, M., Mugoya, C., Masiga, C.W. and De Villiers, S.** (2015). Marker-

assisted introgression improves *Striga* resistance in an eritrean farmer-preferred sorghum variety.  
*Field Crops Research*, **173**: 22-29.

**Zheng, X.Y., Wolff, D.W., Baudracco-Arnas, S. and Pitrat, M.** (1999). Development and utility of cleaved amplified polymorphic sequences (CAPS) and restriction fragment length polymorphisms (RFLPs) linked to the *Fom-2* fusarium wilt resistance gene in melon (*Cucumis melo* L.).  
*Theoretical and Applied Genetics*, **99**: 453-463.

**Zhijuan, J., Jianyao, S., Yuxiang, Z., Qian, Q. and Changdeng, Y.** (2014) Application of a simplified marker-assisted backcross technique for hybrid breeding in rice. *Biologia* **69(4)**: 463-468.

## SNP Marker Assisted Selection for Identification of Fusarium Resistant Melon Plants

Shima Taghikhani<sup>1</sup>, Hossein Ramshini<sup>2,\*</sup>, Seyed Ahmad Sadat-Noori<sup>3</sup>, Mahmoud Lotfi<sup>4</sup>, Ali Izadi Darbakdi<sup>2</sup>, Naeimeh Sousaraei<sup>5</sup> and Abdollah Varvani Farahani<sup>5</sup>

- 1- M.Sc. Student, Department of Agromony and Plant Breeding Sciences, Aburaihan Campus, University of Tehran, Pakdasht, Tehran, Iran
- 2- Associate Professor, Department of Agronomy and Plant Breeding Sciences, Aburaihan Campus, University of Tehran, Pakdasht, Tehran, Iran
- 3- Professor, Department of Agronomy and Plant Breeding Sciences, Aburaihan Campus, University of Tehran, Pakdasht, Tehran, Iran
- 4- Associate Professor, Department of Horticulture, Aburaihan Campus, University of Tehran, Pakdasht, Tehran, Iran
- 5- Former M.Sc. Student, Department of Horticulture, Aburaihan Campus, University of Tehran, Pakdasht, Tehran, Iran

(Received: June 18, 2017 – Accepted: March 10, 2018)

### Abstract

Melon is an important crop cultivated in moderate climate regions of the world. One of the most important diseases of this plant is vascular wilt caused by *Fusarium oxysporum* f.sp. *melonis* (Fom). Infection of farm by this pathogen can result in huge damage around the world. Development of resistant varieties is the most effective method for disease control. Four races of 0, 1, 2 and 1,2 have been reported for this pathogen and 1 is more versatile and dangerous races especially in the north half of Iran. Garmak, as an important variety in Isfahan province, is susceptible to race 1. Single dominant gene of *Fom-2* induces resistance against race 0 and 1. In this research, the resistance gene was transferred from Isabelle into Garmak using SNP marker assisted back-crossing. The screening of plants in BC<sub>1</sub>, BC<sub>2</sub>, and BC<sub>3</sub> generations was carried out using artificial inoculation. This gene was sequenced partially in parental genotypes and resistant and susceptible alleles were discriminated. In order to verify the resistant plants survived after artificial inoculation in BC<sub>3</sub>, plants were genotyped using the SNP marker and HRM method. This method distinctly separated three genotypes (RR, Rr and rr) from each other. The resistance of most plants was verified by molecular method. However, among resistant genotypes identified by artificial inoculation method, there were some susceptible plants identified by molecular method, indicating the more confidence of molecular method in genotyping of plants. With selfing of BC<sub>3</sub> resistant plants and selection of homozygote resistant plants, it is possible to develop resistant Garmak variety.

**Keywords:** Vascular Wilt, Marker Assisted Back-Crossing, *Fom-2*

---

\* Corresponding Author, E-mail: ramshini\_h@ut.ac.ir